(c) 2004 EPO. All rts. reserv. 12920398 Basic Patent (No, Kind, Date): SU 1469826 A1 951120 <No. of Patents: 001> Patent Family: Applic No Kind Date Patent No Kind Date SU 1469826 A1 951120 SU 4091452 A 860530 (BASIC) Priority Data (No, Kind, Date): SU 4091452 A 860530 PATENT FAMILY: UNION OF THE SOVIET SOCIALIST REPUBLICS (SU) Patent (No, Kind, Date): SU 1469826 A1 951120 COPOLYMER OF L-LYSINE AND L-GLUTAMIC ACID CONTAINING SIDE GROUPS AND SHOWING PROLONGED HYPOTENSIVE ACTIVITY AND COMPENSATORY EFFECT AT HEMORRHAGIC SHOCK, AND A METHOD OF ITS PREPARING (English) Patent Assignee: INST VYSOKOMOLEKULYARNYKH SOED (SU); LENINGPADSKIJ NII KAPDIOLOGII (SU); LENINGPADSKIJ NII SKOPOJ POMOS (SU) Author (Inventor): VLASOV G P (SU); TSYRLIN V A (SU); GUSEL V A (SU): NADEZHDINA L B (SU): ANDREEVA E N (SU): KOMOGOROVA T A (SU); SYRENSKIJ A V (SU); RUBANOVA N S (SU); MAZURKEVICH G S (SU); TYUKAVIN A I (SU); KRETSER I V (SU) Priority (No, Kind, Date): SU 4091452 A 860530 Applic (No, Kind, Date): SU 4091452 A 860530 IPC: \* C08G-069/10; A61K-031/785 CA Abstract No: ; 124(26)344510E Derwent WPI Acc No: ; C 96-266752 Language of Document: Russian DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv. 010769798 \*\*Image available\*\* WPI Acc No: 1996-266752/199627 XRAM Acc No: C96-084542 Copolymer of L-lysing and L-glutamic acid having prolonged hypotensive activity - is prepd, by treating L-lysine-L-glutamic acid copolymer with t-butyl-oxy carbonyl deriv. of dopamine Patent Assignee: AS USSR HIGH MOL CPDS INST (ASHI-R); LENGD CARDIOLOGY INST (LECA-R); LENGD FIRST AID RES INST (LEFI-R) Inventor: GUSEL V A; TSYRLIN V A; VLASOV G P Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week A 19860530 199627 B SU 1469826 A1 19951120 SU 4091452 SU 4091453 A 19860530 Priority Applications (No Type Date): SU 4091453 A 19860530; SU 4091452 A 19860530 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes SU 1469826 A1 6 C08G-069/10 Abstract (Basic): SU 1469826 A Copolymer of L-lysine and L-glutamic acid contg. side dopamine

DIALOG(R)File 345:Inpadoc/Fam.& Legal Stat

```
n = 0.47-0.54; l = 0.13-0.20; k:(l+n) = 0.33:0.67; x not defined;
  mol. mass = 40000-60000.
    Synthesis includes treating 1 pt.wt. copolymer contg. 67 mol.%
  L-lysine and 33 mol.% L-glutamic acid in aq. soln. at pH 7-8, with 1-5
  pts.wt. carbonate of tert-butyloxycarbonyl deriv. of dopamine.
    The mass ratio of carbonate to polymer is 1:1-1:5; the output of
  copolymer is 35-42%. The haemo-dynamic effect: max. change in AD w.r.t.
  initial level (-20)-(-17); time of change in AD: 5-6 hrs.; effect in
  haemorrhage shock: lifetime 40-360 mins.; increase in min. vol. of
  blood circulation (MOK): -; decentralisation of blood circulation: +;
  magnitude of AD on background of haemorrhage: 125-135 mm Hg.
    USE - Used in chemistry of polymers and in medicine; in polymeric
  physiologically active prepns. having prolonged hypotensive activity
  and compensator effect in haemorrhage shock.
    Dwg.0/0
Title Terms: COPOLYMER; LYSINE; GLUTAMIC; ACID; PROLONG; HYPOTENSIVE;
 ACTIVE; PREPARATION; TREAT; LYSINE; GLUTAMIC; ACID; COPOLYMER; BUTYL; OXY
 ; CARBONYL; DERIVATIVE; DOPAMINE
Derwent Class: A23; A96; B04
International Patent Class (Main): C08G-069/10
International Patent Class (Additional): A61K-031/785
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): A05-F03; A09-A; A10-E; A12-V01; B04-N04
Chemical Fragment Codes (M1):
 *01* G015 G100 H1 H100 H101 H182 H4 H401 H441 H8 J4 J471 K0 L4 L463 M280
    M312 M315 M321 M332 M342 M343 M349 M373 M381 M391 M414 M423 M510
   M520 M531 M540 M620 M710 M903 M904 P526 V902 V917 V921 9627-15801-M
    9627-15801-Q
 *02* H1 H100 H181 J0 J012 J1 J172 M280 M313 M321 M332 M343 M349 M381 M391
   M416 M423 M620 M710 M800 M903 M904 M910 P526 V902 V917 V921 R03931-M
   R03931-Q
 *03* H1 H101 H182 J0 J011 J1 J171 M280 M315 M321 M332 M343 M349 M381 M391
   M416 M423 M620 M710 M800 M903 M904 M910 P526 V902 V917 V921 R03253-M
    R03253-Q
Polymer Indexing (PS):
 <01>
 *001* 018; G2073 G2062 D01 D60 F07 F35 D11 D10 D50 D85 F08 F37; G2073
    G2062 D01 D60 F07 F35 D11 D10 D50 D86 F09 F36; P1934-R P0635 D01
    D50 F70; H0022 H0011; M9999 M2324; M9999 M2824; M9999 M2835; H0282;
    L9999 L2391; L9999 L2324; L9999 L2824; L9999 L2835; S9999 S1616
    S1605
 *002* 018; ND01; ND03; ND06; Q9999 Q8037 Q7987; B9999 B4466-R; B9999
    B4488 B4466; B9999 B5094 B4977 B4740; N9999 N6564
 *003* 018; D01 D11 D10 D24 D22 D32 D77 D46 D50 D93 F44 F77; H0226
Derwent Registry Numbers: 0116-S; 0116-U; 1655-S; 1655-U
Specific Compound Numbers: R03931-M; R03931-Q; R03253-M; R03253-Q
Generic Compound Numbers: 9627-15801-M; 9627-15801-Q
```

groups is of formula (I).



1 469 826 (13) A1

C 08 G 69/10//A 61 K 31/785

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ ПО ДЕЛАМ ИЗОБРЕТЕНИЙ И ОТКРЫТИЙ

### (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ **CCCP**

(51) M∏K<sup>6</sup>

- (21), (22) Заявка: 4091452/05, 30.05.1986 4091453/05, 30.05.1986
- (46) Дата публикации: 20.11.1995
- (56) Ссылки: Платэ Н. А. и Васильев А. А. Физиологически активные полимеры. М.: Химия, 1986. Рожанская Н. И. и др. Фармакология кардиотропных средств. М., 1984, с.145.
- (71) Заявитель: Институт высокомолекулярных соединений АН CCCP. Ленинградский научно-исследовательский

институт кардиологии, Ленинградский научно-исследовательский институт скорой помощи им.И.Ц.Джанелидзе

(72) Изобретатель: Власов Г.П., Цырлин В.А., Гусель В.А., Надеждина Л.Б., Андреева Е.Н., Комогорова Т.А., Сыренский А.В., Рубанова Н.С., Мазуркевич Г.С., Тюкавин А.И., Крецер И.В.

9

 $\infty$ တ

9

(54) СОПОЛИМЕР L-ЛИЗИНА С L-ГЛУТАМИНОВОЙ КИСЛОТОЙ, СОДЕРЖАЩИЙ ДОФАМИНОВЫЕ БОКОВЫЕ ГРУППЫ, ОБЛАДАЮЩИЙ ПРОЛОНГИРОВАННОЙ ГИПОТЕНЗИВНОЙ АКТИВНОСТЬЮ И КОМПЕНСАТОРНЫМ ЭФФЕКТОМ ПРИ ГЕМОРРАГИЧЕСКОМ ШОКЕ. И СПОСОБ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ

Изобретение относится к химии полимеров и может быть использовано в медицине. Изобретение позволяет создать полимерный физиологически активный препарат, обладающий пролонгированным гипотензивным действием и компенсаторным эффектом при геморрагическом шоке. Это достигается новой структурой вещества общей формулы

где I 0,13 20; n 0,47 0,54, к: (I + n) 0,33 0,67, с мол.м. 4.104-6.104, а также способом его получения путем обработки 1 мас.ч. сополимера L-лизина с L глутаминовой кислотой 5 мас.ч. 1 трет-бутилоксикарбонильного производного дофамина формулы

в водном растворе при рН 7 8. 2 с.п.ф-лы, 1

-1-



# (19) **SU** (11) **1 469 826** (13) **A1**

C 08 G 69/10//A 61 K 31/785

## STATE COMMITTEE FOR INVENTIONS AND DISCOVERIES

### (12) ABSTRACT OF INVENTION

(21), (22) Application: 4091452/05, 30.05.1986 4091453/05, 30.05.1986

(46) Date of publication: 20.11.1995

(71) Applicant: Institut vysokomolekuljarnykh soedinenij AN SSSR, Leningradskij nauchno-issledovatel'skij institut kardiologii, Leningradskij nauchno-issledovatel'skij institut skoroj pomoshchi im.I.Ts.Dzhanelidze

(72) Inventor: Vlasov G.P.,
Tsyrlin V.A., Gusel' V.A., Nadezhdina
L.B., Andreeva E.N., Komogorova
T.A., Syrenskij A.V., Rubanova
N.S., Mazurkevich G.S., Tjukavin A.I., Kretser I.V.

9

2

 $\infty$ 

တ

(54) COPOLYMER OF L-LYSINE AND L-GLUTAMIC ACID CONTAINING SIDE GROUPS AND SHOWING PROLONGED HYPOTENSIVE ACTIVITY AND COMPENSATORY EFFECT AT HEMORRHAGIC SHOCK, AND A METHOD OF ITS PREPARING

(51) Int. Cl.6

(57) Abstract:

FIELD: organic chemistry. SUBSTANCE: invention ensures to synthesize polymeric preparation showing physiological activity. This property is provided by new substance structure of the general formula  $4.10^4-6.10^4$  where I 0.13-20; n 0.47-0.54; k:(I+n) 0.33:0.67, molecular mass is

. Method of synthesis involves treatment of 1 mas. p. copolymer of L-lysine with L-glutamic acid with 1-5 mas. p. tert. -butylhydroxycarbonyl derivative carbonate of dopamine of the formula

in aqueous solution, at pH 7-8. Synthesized copolymer can be used in medicine. EFFECT: improved method of synthesis. 3 cl, 1 tbl

SU 1469826 A1

полимеров и медицине, а именно к сополимеру L-лизина с L-глутаминовой кислотой, содержащему дофаминовые боковые группы, и способу его получения.

Целью изобретения является создание сополимера L-лизина с L-глутаминовой кислотой, обладающего гипотензивной прологированной активностью и компенсаторным эффектом при геморрагическом шоке.

П р и м е р 1. Синтез трет-бутилоксикарбонилдофамина (БОК-дофамина) и карбоната БОК-дофамина проводят по схемам: А.

$$\begin{array}{c} \text{HCI.NH}_{2^{-}}(\text{CH}_{2}) \\ \text{z} \\ \text{OH} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{4} \\ \text{CH}_{5} \\ \text$$

А. Синтез БОК-дофамина.

S

တ

9

 $\infty$ 

N

ത

1,89 г (0,01 моль) хлоргидрата дофамина растворяют в 30 мл изопропанола в токе N2. К раствору добавляют 2,8 мл (0,02 моль) триэтиламина и раствор 2,5 г пирокарбоната в 5 мл изопропанола, а затем сразу еще 1,4 мл триэтиламина. Смесь перемешивают 2 ч при 20°C. Полноту протекания реакции контролируют методом тонкослойной хроматографии [пластинки Силуфол, система метанолхлороформ (8:2), проявление нингидрином]

После исчезновения пятна дофамина на хроматограмме из раствора отгоняют в вакууме легколетучие компоненты. Остаток растворяют в этилацетате и промывают 5%-ным водным раствором КНSO<sub>4</sub> до тех пор, пока в растворе этилацетата не останется один продукт. Полноту отмывания контролируют методом TCX. Раствор сушат над MgSO<sub>4</sub> и отгоняют растворитель.

Остаток кристаллизуют из смеси

перекристаллизованного трет-бутилоксикарбонилдофамина 2 г (  $\approx 79\%$  от расчетного), т.пл. 137-138°C.

Найдено, С 61,35; 61,17; Н 7,69; 7,88, N 5,42; 5,48.

C<sub>13</sub>H<sub>19</sub>O<sub>4</sub>N (БОК-дофамина).

5

15

20

25

30

35

ΔN

Вычислено, С 61,64; H 7,56; N 5,53.

Б. Синтез карбоната БОК-дофамина.

1,40 г (0,0058 моль) БОК-дофамина растворяют в 30 мл сухого тетрагидрофурана. Раствор охлаждают до 0°С и одновременно добавляют раствор 0,6 г (0,006 моль) фосгена, растворенного в 1,4 г безводного бензола (  $\approx$  30%-ный раствор), и 1,4 мл (0,01 моль) триэтиламина ( $d^{204}$ =0,726 г/см³). Раствор при перемешивании оставляют на 12 ч. Током азота отдувают избыток фосгена.

На стеклянном фильтре отделяют осадок хлоргидрата триэтиламина. Из фильтрата в вакууме удаляют тетрагидрофуран. Сухой остаток перекристаллизовывают из гексана. Выход карбоната БОК-дофамина 1,10 г (≈ 62%), т.пл. 94-96°С.

Найдено, С 60,81; 60,54; Н 6,43; 5,97; N 4,96; 4,88.

C<sub>14</sub>H<sub>17</sub>O<sub>5</sub>N.

Вычислено, С 60,20; Н 6,13; N 5,01.

Продукт хроматографически однороден [ТСХ, пластинки Силуфол, система хлороформ-метанол (98: 2) или гексан этилацетат (3:8), проявление нингидрином]

Строение карбоната БОК-дофамина подтверждено ИК-спектроскопией: при переходе от БОК-дофамина к карбонату БОК-дофамина наблюдаются (значительные), изменения в области 2000-1800 см -1 и в области 3700-3500 см -1, которые могут быть объяснены замещением гидроксильных групп на карбонатную в бензольном кольце.

Пример 2. Получение сополимера. сополимера 0,2 Γ **L**-лизина C L-глутаминовой кислотой C М. 6 ·10<sup>4</sup> растворяют в 10 мл 5%-ного водного раствора бикарбоната натрия. К этому раствору добавляют раствор 0,2 г карбоната БОК-дофамина в 5 мл диметилформамида. Смесь выдерживают при перемешивании 24 ч. Затем прикапывают концентрированную соляную кислоту до рН 1. Подкисление ведут в токе азота. Раствор выдерживают 5 ч в токе азота. За это время рН изменяется до 2,5. С помощью 20% -ного раствора NaOH pH доводят до 7,0, после чего раствор диализуют против воды до исчезновения ионов СГ (по реакции с AgNO<sub>3</sub>) и лиофилизуют. Выход сополимерного продукта ≈ 0,1 г. С помощью гельхроматографии на сефадеке молекулярную определяют массу полученного сополимерного продукта, она равна 6 104. Из спектров кругового дихроизма следует, что присоединилось 6,3 10-4 моль дофамина на 1 г исходного

Определение гемодинамического эффекта проводили на 5 наркотизированных (800 мг/кг

L-лизина. Значения k, I и n в сополимере,

полученном указанным путем, составляют

0,33; 0,13; 0,54. Данные по примерам 3-14,

данные

описываемых сополимеров приведены в

И

свойства

сополимера, содержащего 0,33

L-глутаминовой кислоты и 0,67

сравнительные

таблице.

кошках и 9 ненаркотизированных крысах. Опыты на кошках выполняют в условиях искусственной вентиляции легких. В яремную вену (для введения испытуемых веществ) и сонную артерию [для регистрации уровня артериального давления (АД) электроманометром] вводят полиэтиленовые катетеры. Крысам катетеры вживлялись в бедренную артерию и яремную вену за 1-2 сут до проведения хронических экспериментов.

Как в острых (на наркотизированных животных), так и в хронических экспериментах действие сополимера L-лизина с L-глутаминовой кислотой, содержащего дофаминовые боковые группы, оценивались по сравнению с эффектами аналогов по структуре и по эффекту.

Дофамин вводили в дозе 3-5 мг/кг. Через 1-2 с после введения фиксировали повышение уровня АД. При этом средний прирост АД составлял  $37 \pm 7\%$  от исходного уровня. Гипертензивная фаза действия дофамина продолжалась 2-3 мин и сменялась снижением артериального давления. Во всех случаях к восьмой минуте наблюдения уровень АД стабилизировался на величинах, соответствующих исходным. Сополимер испытан на тех же группах животных, что и дофамин.

Предварительно в трех контрольных экспериментах исследовали эффект сополимера L-лизина с L-глутаминовой кислотой с мол.м. 4 10<sup>4</sup>-6 10<sup>4</sup> в дозах 5,15 и 25 мг/кг, не содержащего дофамина. Влияния сополимера на уровень системного АД не обнаружено.

Описываемый сополимер с дофаминовыми боковыми группами вводили внутривенно в дозе 10-25 мг/кг (или 2-5 мг/кг в расчете на активное начало). Через 7-10 мин после введения соединения развивалось стойкое снижение уровня АД, не сопровождающееся изменениями частоты сердечных сокращений. Уровень АД оставался сниженным на протяжении нескольких часов (при дозе 10-25 мг/кг от 3 до 5-7 ч).

Данные таблицы показывают, полимерное производное дофамина величине гипотензивного эффекта находится на уровне, а по продолжительности значительно превышает действие типичных представителей гипотензивных соединений: α-адреноблокаторов (фентоламин) И ганглиоблокаторов (пептамин), чем достигнуто значительное увеличение продолжительности действия препарата.

ത

ဖ

ത

Необходимость использования карбоната трет-бутилоксикарбонилдофамина определяется тем, что при таком способе присоединения (за гидроксильную группу) не затрагивается NH<sub>2</sub>-группа, необходимая для проявления биологических свойств.

Результаты контрольной группы животных показали типичные для тяжелого геморрагического шока нарушения Системное ΑД гемодинамики. после кровопотери устанавливалось поддерживалось на критическом уровне. Наблюдалась сильная гипотензия, что являлось следствием прогрессирующего МОК из-за уменьшения систолического объема сердца, достаточного

гемодинамики. Компенсаторного увеличения общего периферического сосудистого сопротивления у животных контрольной группы не отмечалось. После кровопотери развивалась централизация кровообращения, которая ко второму часу увеличивалась на 50% Перераспределение уменьшенно МОК обеспечивалось за счет резкого ограничения кровотока в бассейне брюшной аорты. Наступавшая затем декомпенсация кровообращения при отсутствии фармакологической коррекции ограничивала продолжительность жизни животных на уровне  $108 \pm 23$  мин (на 4 животных).

Во второй группе (14 животных) кошкам через 15 мин после кровопотери внутривенно непрерывно вводили дофамин. При этом достигалась стабилизация АД на уровне 90-100 мм рт.ст. преимущественно за счет увеличения производительности сердца. Начиная с третьего часа наблюдения отмечалась брадикардия, что обеспечивало длительное поддержание систолического объема на стабильном уровне вплоть до периода декомпенсации. В отличие от изменения регионарного кровотока в контрольной группе у этих животных на протяжении 5 ч доля кровотока в спланхическом ретоке относительно не изменялась, а в бассейне каудальной аорты снижалась до 33% от исходного значения. В последующем усиливалась централизация кровообращения, что свидетельствовало о срыве механизмов компенсации. Продолжительность жизни животных этой группы была в 4,3 раза больше, чем в

В третьей группе (5 животных) вводился заявленный сополимер L-лизина с L-глутаминовой кислотой, содержащий дофаминовые боковые группы.

Введение осуществляли в количестве 2,5 мг/кг однократно через 15 мин после стандартной кровопотери. Через 30-90 мин от момента введения сополимера отмечалось восстановление АД до уровня 125-135 мм рт.ст. (исходное АД до кровопотери составляло 145-160 мм рт.ст.).

Установившийся уровень АД поддерживался в течение 4-6 ч за счет возрастания общего периферического сосудистого сопротивления в 1,3-1,5 раза без увеличения МОК.

Если в ответ на кровопотерю наблюдалось преимущественное кровоснабжение органов и тканей головы и грудной клетки, то после введения сополимера заявленной структуры реакция централизации нивелировалась. Наблюдалось относительное увеличение (на 40-45%) кровотока в бассейне брюшной аорты. Оптимизация кровотока в спланхническом регионе сочеталась с ограничением МОК в бассейне каудальной аорты.

Период компенсации после однократного введения сополимера заявленной структуры в дозе 2,5 мг/кг составлял 4-6 ч. Таким образом, продолжительность жизни животных в сравнении с контролем увеличивалась в 2-3 раза. Более слабый эффект компенсации был достигнут при капельном введении дофамина в количестве 12 мкг/кг мин, таким образом, за 240-360 мин вводили в 1,8-2 раза большее количество активного начала, чем в случае

-4-

35

#### Формула изобретения:

1. Сополимер L-лизина с L-глутаминовой кислотой, содержащий дофаминовые боковые группы, общей формулы

где h 0,47 0,54; L 0,13 0,20; k (l + n) 0,33 0,67,

с мол. мас. 4 · 10<sup>4</sup> 6 · 10<sup>4</sup>, обладающий пролонгированной гипотензивной активностью и компенсаторным эффектом

при геморрагическом шоке.
2. Способ получения сополимера L-лизина с L-глутаминовой кислотой, содержащего

формулы

где n 0,47 0,54; I 0,13 0,20;

k (l + n) 0,33 0,67,

заключающийся в обработке 1 мас. ч. сополимера 67 мол. L-лизина с 33 мол. L-глутаминовой кислоты в водном растворе при рН 7 8 1 5 мас. ч. карбоната трет-бутилоксикарбонильного производного дофамина формулы

9

 $\infty$ 

25

10

15

30

35

40

45

50

55

60

-5-

Macco-	Пример	γcγ	Условия реакции	иии	Выход	Структур	Структура целево-	Гемодинамический	мический	Эффект	при гемог	Эффект при геморрагическом шоке	м шоке
массо- ношение ношение карбовин - полиме- ношение карбовии - полиме- ношение карбовии - полимера         рн мера, %         мера, % измене- измене- ность но					сополи-	ro cono	лимера	ффе	ект	•		•	
вое соот- ношение карбона- та и полиме- та и полиме- та и полимера         I         п         мальное имене- ние АД, ку кис- та и полимера         житель- ние АД, ку кис- та и полимера         житель- ние АД, ку кис- та и полимера         житель- ние АД, ку кис- та и за и полимера         житель- ние АД, ку кис- та и за и полимера         житель- ние АД, ку кис- та и за и		массо-	молеку-	H	мера, %			макси-	-породп	Продол-	Эффект	Децент-	Величи-
ношение масса карбона- полиме- карбона- полиме- карбона- полиме- карбона- полимера         ние АД, измене- кизин, ук кис- ния, АД, мин кира и короном и мин карбона- полимера         ние АД, измене- кизин, АД, мин кира и мин карбона- кизин, ук кис- ния, АД, мин карбона- короном и мин карбона- к		вое соот-	лярная			_	<b>C</b>	мальное	житель-	житель-	увеличе-	рализа-	на АД
карбона- полиме- та и пол- ра         карбона- полимера         кис- ния, Ад, мамене жизни, % к ис- ния, Ад, мамене жизни, % к ис- ния, Ад, мин мин мимера         имера жизни, мин мин мимера         имера жизни, мин мин мимера         имера жизни, мин		ношение	Macca		•			измене-	НОСТЬ	HOCTB	ния	пия	на фоне
Та и пол- имера     ра     % к ис- имя, АД, ини ходному и ч уровено     иин ходному и и и и и и и и и и и и и и и и и и и		карбона-	полиме-					ние АД,	измене-	жизни.	MOK*	-900водх	геморра-
имера         кодному уровню уровню         ч         ходному уровню         ч         40		та и пол-	ba					% K MC-	ния, АД.	ZZ		рашения	TMM. MM
1:1         6 · 10 <sup>4</sup> 8         37.5         0,13         0,54         -17         5         40           1:1.5         4 · 10 <sup>4</sup> 7;5         35         0,13         0,54         -17         5         245           1:3         4 · 10 <sup>4</sup> 7         40         0,17         0,50         -18         5,5         320           1:5         6 · 10 <sup>4</sup> 8         46         0,2         0,47         -20         6         360           1:7         6 · 10 <sup>4</sup> 8         46         0,2         0,47         -20         6         360           1:7         4 · 10 <sup>4</sup> 9         15         0,13         0,54         -17         5         245           Иммобилизованный дофамин (10)         -15         0,13         0,54         -17         5         245           Фентоламин (11)		имера						ходному					DT, CT,
1;1       6 · 10 <sup>4</sup> 8       37,5       0,13       0,54       -17       5       40         1;1,5       4 · 10 <sup>4</sup> 7       40       0,17       0,50       -18       5,5       245         1;3       4 · 10 <sup>4</sup> 8       42       0,17       0,50       -18       5,5       320         1;5       6 · 10 <sup>4</sup> 8       46       0,2       0,47       -20       6       360         1;1       4 · 10 <sup>4</sup> 9       15       0,13       0,54       -17       5       245         Дофамин       4       15       0,13       0,54       -17       5       245         Иммобилизованный дофамин (10)       -       -50       1       -       -         Осполимер L-лизин-L-глутамат       -11       20 мин       -       -       -         Сополимера       -17       45 мин       -       -       -       -         Без добавки сополимера       -17       45 мин       -       -       -         Гиперсоматический раствор хористого натрия       -11       -27       45 мин       -         Гинерсоматический раствор хористого натрия       -11       -10       -10								уровню					•
1:1,5         4 · 10° 4         7,5         35         0,13         0,54         -17         5         245           1:3         4 · 10° 4         8         42         0,17         0,50         -18         5,5         320           1:5         6 · 10° 4         8         46         0,2         0,47         -20         6         360           1:1         4 · 10° 4         9         15         0,13         0,54         -17         5         245           Дофамин         4         15         0,13         0,54         -17         5         245           Иммобилизованный дофамин (10)         -         -50         1         -         -         -50 мин         -           Пентамин (11)         -         -         -11         20 мин         -         -         -           Сополимер L-лизин-L-глутамат         -         -27         45 мин         -         -         -           Без добавки сополимера         -         -         -         -         -         -         -           Гиперсоматический раствор хористого натрия         -         -         -         -         -         -           Гиперсоматический	7	<b>:</b>	•	<b>∞</b>	37.5	0,13	0,54	-17	ស	8		+	125
1:3         4 · 10 <sup>4</sup> 7         40         0,17         0,50         -18         5,5         320           1:5         6 · 10 <sup>4</sup> 8         42         0,2         0,47         -20         6         360           1:7         6 · 10 <sup>4</sup> 8         46         0,2         0,47         -20         6         360           1:1         4 · 10 <sup>4</sup> 9         15         0,13         0,54         -17         5         245           Дофамин         4         15         0,13         0,54         -17         5         245           Иммобилаованный дофамин (10)         -	ო	1:1,5	٠	7,5	32	0,13	0,54	-17	ស	245	1	+	130
1:5         6 · 10 <sup>4</sup> 8         42         0,2         0,47         -20         6         360           1:7         6 · 10 <sup>4</sup> 8         46         0,2         0,47         -20         6         360           1:1         4 · 10 <sup>4</sup> 9         15         0,13         0,54         -17         5         245           Дофамин         4         15         0,13         0,54         -17         5         245           Иммобилизованный дофамин (10)	4	1:3	•	7	40	0,17	0,50	-18	5,5	320	1	+	130
1:7         6 · 10 <sup>4</sup> 8         46         0,2         0,47         -20         6         360           1:1         4 · 10 <sup>4</sup> 9         15         0,13         0,54         -17         5         245           Дофамин         437         2-3 мин         300±55         1         -         -           Фентоламин (11)         -50         1         -	ស ម	<del>(</del> 5	•	∞	42	0,2	0.47	-20	9	360	ı	+	135
1:1         4 · 10 <sup>4</sup> 9         15         0,13         0,54         -17         5         245           Дофамин         Иммобилизованный дофамин (10)         -50         1         -           Фентоламин (11)         -11         20 мин         -           Пентамин (12)         -27         45 мин         -           Сополимер L-пизин-L-глутамат         30ффекта         -         -           Без добавки сополимера         нет         108±23           Гиперсоматический раствор хористого натрия         Данных	о (контр.)	1:7	6 · 104	œ	46	0.2	0.47	-20	ď	360		+	707
1:1       4 · 10 <sup>4</sup> 9       15       0,13       0,54       -17       5       245         Дофамин       437       2-3 мин       300±55       1       -         Иммобилизованный дофамин (10)       -50       1       -         Фентоламин (11)       -11       20 мин       -         Пентамин (12)       -27       45 мин       -         Сополимер L-лизин-L-глутамат       300±55       1       -         Без добавки сополимера       -27       45 мин       108±23         Гиперсоматический раствор хористого натрия       108 ±23       108 ±23	7				!	1	:	}	>	3		-	CC.
Дофамин       +37       2–3 мин       300±55         Иммобилизованный дофамин (10)       –       –       –         Фентоламин (11)       –       –       –         Пентамин (12)       –       45 мин       –         Сополимер L-лизин-L-глутамат       эффекта       108±23         Гиперсоматический раствор хористого натрия       Данных	(контр.)	Ξ	4 · 104	6	15	0,13	0,54	-17	τĊ	245	ı	+	125
Иммобилизованный дофамин (10)       —50       1       —         Фентоламин (11)       —11       20 мин       —         Пентамин (12)       —27       45 мин       —         Сополимер L-лизин-L-глутамат       Эффекта       108±23         Гиперсоматический раствор хористого натрия       Данных	∞	Дофамин		•		•		+37	2-3 мин	300+55	+	+	90-100
Иммобилизованный дофамин (10)       —50       1       —         Фентоламин (11)       —11       20 мин       —         Пентамин (12)       —27       45 мин       —         Сополимер L-лизин-L-глутамат       Эффекта       нет       108±23         Гиперсоматический раствор хористого натрия       Данных       Данных	(сравн.)									}	•		3
Фентоламин (11)       ————————————————————————————————————	O	Иммобиль	130ванный	дофамин (	(10)			22	_	ı	1	ı	ı
Фентоламин (11)       —11       20 мин       —         Пентамин (12)       —27       45 мин         Сополимер L-лизин-L-глутамат       Эффекта       нет       108±23         Гиперсоматический раствор хористого натрия       Данных	(сравн.)												
Пентамин (12)       -27       45 мин         Сополимер L-лизин-L-глутамат       Эффекта       108±23         Без добавки сополимера       Гиперсоматический раствор хористого натрия       Данных	10	Фентолам	іин (11)					-11	20 MMH	ı	ı	ı	ı
Пентамин (12)       -27       45 мин         Сополимер L-лизин-L-глутамат       Эффекта       108±23         Без добавки сополимера       Гиперсоматический раствор хористого натрия       Данных	(сравн.)												
Сополимер L-лизин-L-глутамат         Эффекта           Без добавки сополимера         108±23           Гиперсоматический раствор хористого натрия         Данных	=	Пентамин	(12)					-27	45 MMH				
Сополимер L-лизин-L-глутамат         Эффекта           Без добавки сополимера         108±23           Гиперсоматический раствор хористого натрия         Данных	(сравн.)												
Без добавки сополимера       108±23         Гиперсоматический раствор хористого натрия       Данных	12	Сополиме	р С-лизин-	-L-глутамат				Эффекта	-				
Без добавки сополимера Гиперсоматический раствор хористого натрия (2400 ммоль / п. 4 мл / кг)	(сравн.)							нет					
Гиперсоматический раствор хористого натрия Данных (2400 ммоль/р. 4 мл/кг)	13	Без добав	ки сополи	мера						108+23	ı	ı	40-50
Гиперсоматический раствор хористого натрия	(сравн.)												3
(240) MMOGL (0. 4 MM /kr)	4	Гиперсом	этический	раствор хо	ристого на	втрия				Данных	+	Данных	8
	(сравн.)	(2400 MMO.	กь/ภ; 4 พภ	/Kr)						нет		нет	

МОК – минутный объем кровообращения
 \*\* Значение параметра к во всех примерах составляет 0,33 мол.д.